

Canaural eyrnadropar, dreifa

Autorizado

- Diethanolamine fusidate
- Framycetin sulfate
- Nystatin
- Prednisolone

Product identification

Nombre del medicamento:

Canaural eyrnadropar, dreifa

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía ótica

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en suspensión

Withdrawal period by route of administration:

Vía ótica:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QS02CA01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Islandia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Veterinary Products A/S

Marketing authorisation date:

28/11/1982

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Genera Istrazivanja d.o.o.

Dales Pharmaceuticals Limited

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

822774

Fecha del cambio de estado de la autorización:

10/02/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085446>